(9) 日本国特許庁 (JP)

⑩公開特許公報(A)

①特許出願公開

昭58-42045

G 03 C 7/32 C 09 B 53/00. 55/00 G 03 C

1/06

庁内整理番号 7124-2H 6859-4H 6859-4H 7124-2H

❸公開 昭和58年(1983)3月11日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全17頁)

図バラスト基を含む発色剤を含有する写真要素

20特

昭57—147521

22HH

昭57(1982)8月25日

優先権主張 @1981年8月25日 @米国(US)

識別記号

@1296086

の発 明 老

グレゴリー・ジエームズ・レス

アメリカ合衆国ニユーヨーク州

14625ロチエスター市アルタ・ ビスタ・ドライブ42

勿出 願 人 イーストマン・コダツク・カン

パニー

アメリカ合衆国ニユーヨーク州 14650ロチエスター市ステート

ストリート343

70代 理 人 弁理士 湯浅恭三 外2名

1. (発明の名称)

パラスト基を含む発色剤を含有する写真要素 2. 〔特許請求の範囲〕

発色剤がヒドロキシフエニレンスルホニル基 またはヒドロキシフエニレンスルフイニル基を 末端に有するパラスト基を含むことを特徴とす る、支持体、写真用ハロゲン化銀乳剤および非 拡散性の写真用発色剤を含有する。写真要素。 3. (発明の詳細な説明)

本発明はパラスト基を有する発色剤(ballasted coupler)を含有する写真要素に関する。

写真技術の分野では、ハロゲン化銀現像主楽 の現像生成物(すなわち酸化された第1芳香族ア ミノ現像主楽)と一般に発色剤(coupler)と呼 ばれる発色化合物とのカップリング反応によつて 一般に画像が形成される。カップリングにより生 成する色素は発色剤および現像主薬の化学組成に 応じてインドアニリン、アソメチン、インダミン またはインドフエノール色楽である。多色写真要

素においては放色法による発色が通常用いられ、 得られる画像形成色素は普通シアン、マゼンタお よび黄色色素である。これらは画像形成色素が吸 収する輻射線 (radiation) に対し余色となる輻射 緞に越受性のハロゲン化銀層(寸なわち赤、練お よび青の輻射線に対して感受性のハロゲン化銀乳 剤)中にまたはこれに隣接して形成される。

これは十分に発達した技術であるので、写真面 像を形成させるために発色剤として用いることの できる化合物に関しては特許および技術文献が多 数得られる。酸化された発色現像主楽と反応して シアン色素を形成する好ましい発色剤はフェノー ル類およびナフトール類である。代表的な発色剤 は下記の特許明細書および刊行物に記載されてい る。米国特許第2.772.162号、第2.895.826 号、第3.002.836号、第3.034.892号、 第2.474.293号、第2.423.730号、 第2.367.531号、第3.041,236号各明細書、 および "発色刷---文献一覧"[アグファ報告、 ■巻、156-175頁(1961年)に発表了。

酸化された発色現像主楽と反応してマゼンタ色 常を形成する好ましい発色剤はピラゾロン、ピラ ソロトリアゾール、ピラゾロベンソイミダゾール およびインダゾロンである。代袋的な発色剤は下 配の特許明細費および刊行物に配献されている。 米国特許第2.600.788号、第2.369.489号、 第2.343.703号、第2.311.082号、 第2.673.801号、第3.152.896号、 第3.519.429号、第3.152.896号、 第3.062.653号、第3.725.067号、 第2.908.573号各明細費および * 焼色別 文献一覧 * (アグブア報告、 | 巻、126-156 質(1961年)に発表]。

酸化さるた第色現像主楽との反応により黄色色 素を形成する発色剤はアジルアセトアニリド例え ばペンソイルアセトアニリドおよびピパリルアセ トアニリドである。代表的な発色剤は下記の特許 明細書および刊行物に配載されている。米国特許 第2,875,057号、第2,407,210号、 第3,265,506号、第2,298,443号、

これらの化合物および発色剤が写真処理中に反抗 する様式が類似している点からみてこれらを発色 剤とみなすことが好都合である。本発明のために はこれらの化合物を発色剤とみなす。代表的発色 剤は下配の特許および公開公報に配載されている。 第3.632.345号、第3.928.041号、 第3,938,996号、第3,958,993号、 第3.961,959号、第4.010,035号、 郑4.029.503号、第4.046.574号、 第4.049.455号、第4.052.213号、 第4,063,950号、第4,075,021号、第 第4,121,934号、第4,157,916号、 第4.171,223号、第4.186,012号および 第4,187,110号、英国特許第1,445,797号、 第1,504,094号、第1,536,341号および 第2.032,914 A 号各明 棚舎、ドイツ特許 第2.448.063号、第2.552.505号、 第2.610.546号および第2.617.310号各公 明公根、ならびにペルギー特許第839083**号** 明細書。

第3.048.194号、第3.447.928号各明細省 および [®] 発色剤 文献一覧 [®] [アグフア報告、 『巻、112-126頁(1961)に発表]。

機化された発色現像主楽との反応により黒色色素ないしは無彩色色素 (neutral dye) を形成する発色剤も知られている。代表的な発色剤はレソルシノールおよびm・アミノフェノール、例えば米国特許第1,939,231号、第2,181,944号、第2,333,106号、第4,126,461号各明細書、ならびにドイン特許第2,644,194号および第2,650,764号各公開公報に記載されたものである。

発色剤と同じ様式で、酸化された発色現像主薬と反応するが色素は生成しない化合物も知られている。この種の化合物は、酸化された発色現像主薬との反応に関して色素形成発色剤と拮抗することにより、またはカップリング反応の結果として現像抑制剤などの写真処理剤を放出することにより写真価像を修正するために用いられる。この種の化合物の多くは一般には発色剤と呼ばれないが、

発色剤を写真要素に含有させる際には、一般にこれを発色剤溶剤と呼ばれる高沸点有機溶剤の補助により写真要素に分散させる。発色剤はその分子内にパラスト基(Dallast group)と呼ばれる基を含有させることにより、写真要素内で非拡散性になり、かつ紫色剤溶剤と相溶性になる。この基は発色剤上でカップリング位以外の位置に存在し、発色剤が被優されたおよび処理中の写真要素に安拡散性となるのに十分な劣(Dulk)を発色剤に与える。パラスト基の寸法および性質は、パラスト基を有しない発色剤の満、および発色剤に他の置換熱が存在するか否かに依存することは雰知されるであろう。

当技術分野で多数の発色剤が知られているが、 発色剤および得られる色素の多くの特性を改善し、 あるいは特定の用途に最適なものにするという問 質は常にある。

本発明の目的は、改善された安定性、反応性およびその写真要案内の他の成分との相容性をもつ 発色剤を含有し、これらの発色剤から勝導された

. Ł.

色素が効率的な吸光性ならびに良好な安定性および色相をもつ新規な写真要素を提供することである。

この目的は、発色剤がヒドロキシフエニレンスルホニル芸またはヒドロキシフエニレンスルフイニル芸を末端に有するパラスト基を含むことを特徴とする、支持体、写真用ハロゲン化銀乳剤および非拡散性の写真用発色剤を含有する写真製業により達成される。

本発明の写真要素に用いられる発色剤のカップリング基は、当技術分野で酸化された発色現像液と有色または無色の反応生成物を形成することが知られているカップリング基の何れであつてもよい。本発明に用いられる発色剤のパラスト基は、ヒドロキシフエニレンスルホニル基を末端に有するいかなるパラスト基またはその一部であつてもよい。

本発明に用いられる好ましい発色剤は下記の構造式をもつ。

他の位置における懺換基が含まれていてもよい。

本発明に用いられる他の好ましい発色剤は下記 の構造式をもつ。

I COUP-(L¹)₁(L²)_m(L³)_n SO₂-
$$\stackrel{\cdot}{\stackrel{\cdot}{\bigvee}}$$

上記の式において、

COUP-L-S(O)p--

上配の式において

COUPはカップリング基を示し、

pは1または2であり、・

qは1~3であり、そして

L は直接結合(すなわち共有結合)または2 価の連結基である。

COUPで表わされるカップリング基は写真要素に普通に用いられるカップリング基の何れであつてもよい。式 I に示された分子の残部は、パラスト基が一般に結合するカップリング位以外の何れの位置でカップリング基に連結していてもよい。カップリング基のカップリング位は置換されていないか、または発色剤の何等性、その反応性、それ分散性を改変させうるかもしくは発色剤から放出された際にその要素内の他の成分と相互作用するカップリングオフ港(coupling off group)により置換されていてもよい。カップリング基には

COUPは前記の意味を有し、

1. ロおよびロはそれぞれ別個に 0 または 1 であり、

から選ばれる2個の基を示し、

F

から選ばれる2価の基を示し、

から選ばれる2価の基を示し、

R¹および R³はそれぞれ別個に水楽原子、 1~20 個の炭素原子を有するアルキル蕎または 6~20 個 の炭素原子を有するアリール基であり、

R² は水素原子、または1個もしくはそれ以上のハロゲン原子、アルキルもしくはアルコキン世換基であり、

Xは-0-または-S-であり、 0 Qは-C-または-SO2であり、 rは0または1であり、そして aは0~10である。

本発明に用いられる特に好ましい発色剤は、下 記の構造式をもつ。

上記の式において

イクリル、カルパモイル、アミド、スルファモイル、スルホンアミドなどの蓋1個またはそれ以上 により競換されていてもよい。

前記のように、黄色色素を形成する一般的な発 色剤はアシルアセトアニリド例えばピパリルアセ トアニリドおよびペンソイルアセトアニリドであ る。マゼンタ色楽を形成する一般的な発色剤はピ ラブロン、ピラブロトリアゾール、ピラゾロペン ソイミ ダソールおよびインダソロンである。シア ン色素を形成する一般的な発色剤はフエノールお よびナフトールであり、無彩色色素を形成する一 般的な発色剤はレゾルシノールおよびm・アミノ フエノールである。色素を形成しない一般的発色 剤は、カップリング位に相当する活性郁位がカル ポニル基またはイミノ基に隣接しているかまたは これらに共役している非環式および環式の化合物、 例えばな - または 7 - 置機ケトンまたはイミン、 例えばシクロペンタノン、シクロヘキサノン、イ ンダノン、インダノイミン、オキシインドールお よびオキサソリノンである。これらの発色剤が前

から週ばれる2価の基を示し、 COUP、R¹, R², R³, X, r および s は前記の意味 をもつ。

殊に好ましい態様においては、構造式『および 国の水酸差がペラ位にある。

前配の各構造式においてアルキル帯、アルキレン基、アリール基、アリーレン基およびヘテロサイクレン基は健康されていないか、またはハロゲン、ニトロ、アミノ、カルポキシ、アルキル、アルコキシ、アリール、アリールオキシ、ヘテロサ

配の各式においてカップリング基COUPを形成することができる。代表的なカップリング基の構造を下配に示す。これらの構造式において2は水素原子またはカップリングオフ基を示し、満たされていない結合はその位置で上配の構造式中に示された分子の機能が結合しうる任意の位置を示す。カップリング基が他の電換基を含有しうることは理解されよう。本発明の写真要案に用いることができる適切な代表的カップリング基を以下に示す。シアン色素を形成するカップリング基は以下のものである。

マゼンタ色業を形成するカップリング基は以下の ものである。

(式中 B は処理中に例えばアルカリ 開裂または カップリングにより除去しりる保護基を示す)

無彩色色業を形成するカップリング基は以下のも のである。

黄色色素を形成するカツプリング基は以下のもの である。

色素を形成しないカップリング基は以下のもので ある。

模配に示す本発明に用いられる個々の発色剤は 一般的構造式 $B^{I}\sim B^{S}$ (Yは -OHである)のパラスト基を含む。

$$\begin{array}{c|c} O & B^1: R^3 = C_4 H_9 - n \\ -CCHO - CCHO - CCHO$$

本発明に用いられる、シアン色素を形成する発

	and the second of the second o				34 (4)	~100~ 42U43 (Q)
	色剤には以下のものが含まれる。		発色剤4	R ₄	Fig	z
	OH NHR ⁵		G-10	B ² -	-CONH - CSO NH - CSO	- (-H)
	R ⁴ NH	. * *	G-11	B ² -	-CONH - SO ₂ NH - S	-00 ₈ H ₅
勞色剂 	Ř. R.	2.				
C-1	n-C ₃ H,COB ³	-H	C-12	. B² -	-conh- So ₂ nhc ₄ h ₉	Н
C-2	B ³ COC ₃ H ₇ - n	-н			SO ₂ NHC ₄ H ₉	- n
ີ C-3	B ⁸ COCF ₅	-н	C-13	. B*-	-CONH- (=)	-OCH ₃
. C-4	$B^3 - COC_3F_7 - n$	-н			, go³nhc⁴h	- n
C-5	B ² CO-	-01	G-14	. B ² -	SO2NHC4H3	-OC ₆ H ₅
0-6	B4 CO - < = >	-C1	C-15	B ² -	-CO-(=) SO ₂ NH-(=)	-C1
C-7	B ² - CONH- CONH-	-н	C-16		-co-	
G-8	B4 CONH - < _ > - CN	-Н				
C-9	B ² CONH - SO ₂ NHC ₄ H ₉ - n	-н	C-17	B ² -	-00 - (=) NHSO ₂ - (=)	-C1

発色剤基	R ₄	R5	z	是色剂	R ₄	R ₅			Z
C-18	B * -	-co-	-OC ₆ H ₅	C-26	B ² -	-co- < _			-OCH,
C-19	B ⁴ -	-co- \NHso, - \	-OC ₆ H ₅	G-27	B²-	-co-<_	NHCO-	è	-OC ₆ H ₅
C-20	B ² -	-со- 🚬 -инзо ₂ сн		C-28	B*-	-00 II	N		-OC ₆ H ₅
G-21	B2 -	-co-	-0C ₆ H ₅	٠		•			
C-22	B2 -	-co NHSO2 (-00 ₆ H ₅		. 1	OH OH	ì ⁵ .		*
C-23	B2-	-CO- COOC ₂ H ₅	-OC ₆ H ₅			R ⁶ Z	•		
C-24	B2 -	-со-	-0OCH3	. 発色す	ria i	R ⁶ R	5 W	z_	
	-		-	29		H ₃ E	13 -H	-H	
C-25	B ² -	-co-	-OC ₆ H ₅	30	CI	H ₃ B	2 -H	-H	
		ососн		31	C,	H ₅ B	² -C1	-C1	

本発明に用いられるマゼンタ色米を	化形成す	る発
色剤には以下のものが含まれる。		

発色剤4		z
M-1	B ² NH	-н
M-2	N - N - N	_sn
M-3	C1 C1	, н ₉ ос
	N NHB ³	
M -4	B ² NH- COCH ₂ CN	
	R7 - N N R8	
	ż H	

発色剤 4	R7	R ⁶	2 .
		-(CH ₂) ₂ - = -NHE	3² -C1
M -6	CH3	-(CH ₂) ₂ -(=>NHI	-OC ₆ H ₅
M-7	CH ₃ -	-SCH ₂ CH ₂ -	HB ² -C1
M-8	CH3-	-(CH ₂) ₃ - \ -NH	B ² -H
M-9	CH ₃ -	•	-C1
^M - 10	CH ₈ -	•	-SC ₇ H ₁₆ -n
M-11	CH ₉ ,	•	-S- NN N C ₆ H ₅
M-12	CH ₃ OC	H ₂ - •	"`С ₆ Н ₅
M-13	CH3-		-С1 -ОС _в н _я
M-14	CH ₈ -	-8	CH2CH2N(CH3)2
M-15	CH ₃ -	•	NHCOCH,
M-16	CH ₃ -	•	-0OCH ₃

M-17 $_{\text{CH}_3}$ - $_{\text{CH}_3}$ - $_{\text{COOH}_3}$ M-18 $_{\text{CH}_3}$ - $_{\text{CH}_3}$ - $_{\text{COOU}_2\text{H}_5}$ M-19 $_{\text{CH}_3}$ - $_{\text{COOU}_2\text{H}_5}$	H ₃ C N N R ⁸ H ₃ C CH N R ⁸ H ₃ C NHB ²
M-18 СН ₃ О- ()-СООН	-CH N R8 =CH,
M-19 CH _s O-(COOC ₂ H ₅	H _a C NHB ²
	и
M-20 CH ₃ O-\C ₁₂ H ₂₅ -n	R ⁸
M-21 CH ₃ H	•
C ₂ H ₈	C1 -NHR ¹⁰ 2 R ¹¹ Z
	-H -NНВ ³ -H
M-24 CH ₃ C1 M-28 C1-	- н - N НВ ² -н
M-29 C1- H _B C ₂ NHB ²	-H -NHB ² -SC ₇ H ₁₅ - a
M-25 CH ₃ C ₂ H ₈ -C1	-H -NHB ² -SC ₆ H ₅
a II Amin's	-H -NHB ² -S- NNN C ₆ H ₅

発色剤46	R ⁹	R10	RII	Z .		本発明	に用いら	れる、黄色色素を形成する発色
M-32	(CH ₃) ₂ NSO ₂	SO ₂ B ⁵	-н	-н	∄	別には以、	下のもの	が含まれる。
M-33	B²NH-	-01	-н	'-Н			. o o	₩
M-34	B ² NH-	-SO2NHCH3	-н	-H		(CH ₂)	CCCHCI	VH-
M-35	B2NH-	-SO2N(CH3)2	-н	-H				"-"\NHR13
M-36	B4NH-	-SO2N(CH3)2	-н	-H	発色剤系	W	R12	z
M-37	B ² ONH -	-502N(CH3)2	-н	-н	Y-1	C1-	-B6	-O-("->-SO ₂ -("->-OCH ₂ C ₆ H ₅
	または				-			
	B ² N(OH)-	•		, ,	Y-2	C1-	-B1	-O- (-SO ₂ - (- OH
M-38	01	C1 -N C1 -N NH-	>		Y-3	· H-	-B¹	-0- < -> -so ₂ - < -> -oH
	c1		NHB ² COOH		Y-4	C1-	-B2	-0- (= >-80 ₂ - (= >-0H
	(CH ₃) ₃ C	CCHCONH - (=	>		Y-5	C1-	-B2	-н
	01	0 -01 01	COOH		Y-6	CH ₃ O-	-B ²	-0- \SO ₂ - \OH
M-39	! !	N N NH -	·=·	:.	· · · ·			-о соинснаснаон
	ď	;;>:=·'	NHB ²		Y-7	C1-	-B2	_ \
		, 0= 0			Y-8	CH ₃ O-	-B ²	-O CONHCH ₂ CH ₂ OH

本発明に用いられる、無彩色色素を形成する発 色剤には以下のものが含まれる。

発色剤系	R ¹³	R14
บ-1	B²NH-	H-
11-2	H	B ² NH-

本発明に用いられる発色剤は、保護されたヒドロキシフェニレンスルホニル素もしくは保護されたヒドロキシフェニレンスルフイニル基を直接にカップリング基に結合させるか、またはこれらの基をパラスト性の残鄙に結合させたのちバラストまをカップリング系に結合させることにより製造することができる。そののち保護器を加入させる。 最終的に発色剤を形成する各種の基を加入させる 際には、慣用される縮合反応を採用することができる。本発明に用いられる多数の発色剤には、4. 4'-スルホニルジフェノールモノエーテル(例えばペンジルエーテル)またはモノエステル (例えば酢酸エズテル)を用いてヒドロキシフエニレンスルホニル萬を導入することが好都合である。この種の化合物をパラスト基をカツブリング基的 して形成されたパラスト基をカップリング基的 は合させるためには、慣用される反応法を採用することができる。そののち、水素添加により(エステルの場合)またはアルカリ加水分解により(エステルの場合)保護者を除去することが明確された塩化ペンゼンスルホニルとこのアミノ基を反応させ、次いで保護者を除去することが好都合である。

本発明に用いられる第色剤は、非拡散性発色剤 が写真技術に用いられる様式で、かつその目的の ために用いられる。

一般に発色剤をハロゲン化銀乳剤に含有させ、 との乳剤を支持体に強布して本発明の写真要素を 形成させる。あるいは発色剤をハロゲン化銀乳剤 層に隣接する写真層に含有させることもできる。 発色剤はここで現像中に、酸化された現像主薬な どの現像生成物と反応しうる位置になると予想さ れる。ここで用いられる。これと反応しうる位置 にある (associated therewith) "という語は、第 色剤がハロゲン化銀乳剤の中またはこれに隣接す る位置にあり、現像中にここで発色剤がハロゲン 化銀現像生成物と反応しうる状態になると予想さ れることを意味する。

本発明の写真要素は単色要素であつてもよく、多色要素であつてもよい。多色要素はスペクトルの3 原色領域のそれぞれに感受性の色素面像形成ユニットを含む。各ユニットはスペクトルの特定領域に感受性の単一乳剤層であつてもよく、多重乳剤層であつてもよい。面像形成ユニットの層を含めて写真要素の層は、当技術分野で知られている種々の順序で配置することができる。代替様式においては、スペクトルの3 原色領域それぞれに感受性の乳剤を、例えばベルギー特許第881,513 号明細審に記載されるマイクロカプセルの使用に

より単一セグメント勝として配催することができ る。

本発明の代要的な多色写真製楽は、反応しうる状態にある少なくとも1種のシアン色素形成性の 色剤を有する少なくとも1種の赤酸性ハロゲン化 銀乳剤層を含むシアン色素を成ユニット、反色 までは、大変を引きないなくとも1種のの でしまが、大変を のでは、大変を のでは、た変に、などを のでは、た変に、などを のでは、た変に、などを のでいる。 のでは、た変に、などを のでいる。 のでは、た変に、などを のでいる。 の

本発明に用いられる乳剤に使用される適切な材料についての下配の考察においては、"リサーチ・ディスクロージャー"、1978年12月、17643

項(出版:インダストリアル・オポチュニティーズ社、ホームウエル・ハーヴェント、ハンブシャー、PO91 BF、英国)を参照する。参考のためその配載を本明細書に引用する。この文献は以下において"リサーチ・デイスクロージャー"という語で安わされる。

本発明の写真要素に用いられるハロゲン化級乳別はネガが作用またはポジ作用の何れであつてもよい。適切な乳剤およびそれらの調製についてはリサーチ・ディスクロージャー、「および『撃、ならびにそとに引用された刊行物に配収されている。本発明の要素の乳剤層および他の層に適したビヒクルはリサーチ・ディスクロージャー、以筆およびそとに引用された刊行物に配載されている。

本発明に用いられる発色剤のほかに、リサーチ・ディスクロージャー、VII業、D, E, FおよびG 節、ならびにそこに引用された刊行物に記載され た他の発色剤を更に用いることもできる。これら の発色剤をリサーチ・ディスクロージャー、VII車、 C 節およびそこに引用された刊行物に配載された 要素および乳剤に含有させることができる。

本発明の写真要素またはその個々の層は以下のものを含有していてもよい。光沢剤(リサーチ・デイスクロージャー、V章参照)、かぶり防止剤および安定剤(リサーチ・デイスクロージャー、N章参照)、汚染防止剤および高原体色素安定剤(リサーチ・デイスクロージャー、W章参照)、可塑剤および剤剤(リサーチ・デイスクロージャー、XII章参照)、簡消し剤(リサーチ・デイスクロージャー、XII章参照)、簡消し剤ならびに現像翻(リサーチ・ディスクロージャー、XIII章参照)、

本発明の写真要素をリサーチ・デイスクロージャー、XM 章およびそとに記載された引用文献に示された各種支持体に強被することができる。

本発明の写真要素を一般にスペクトルの可視領

城の化学線に縄光してリサーチ・デイスクロージャー、 XVIII 傘に記載された帶像を形成させ、 次いで処理してリサーチ・デイスクロージャー、 XIX 章に記載された可視色景画像を形成させるととができる。可視色素画像を形成させる処理には、 写真要を発色現像主楽と接触させて現像可能なハロゲン化鉄を発元し、発色現像主楽は次いで発色剤と反応して色素を生成する。

好ましい発色現像主葉は P - フェニレンジ T ミンである。 特に好ましいものは 4 - T ミノ - N。
N - ジェチルアニリン塩酸塩、 4 - T ミノ - 3 - メチル - N, N - ジェチルアニリン塩酸塩、 4 - T ミノ - 3 - メチル - N - エチル - N - β - (メタンスルホンアミド)エチルアニリン・サルフェート水化物、 4 - T ミノ - 3 - メチルアニリン・サルフェート、 4 - T ミノ - 3 - β - (メタンスルホンアミド)エチル - N, N - ジェチルアニリン塩酸塩および 4 - T ミノ - N - エチル - N - (2 - メトキシェチル)

- m - トルイジン・ジ- p - トルエンスルホン酸塩 である。

本が作用ハロゲン化銀に関しては、この処理工程により本が面像が得られる。ポジ(または反転)面像を得るためにはこの工程の前に、電光されたハロゲン化銀を色素の形成なしに非色原性現像主薬で現像し、次いでこの写真要素に均一にかぶりを生じさせ、未郷光ハロゲン化銀を現像可能な状態にする。あるいは、直接ポジ乳剤を用いてポジ面像を得ることもできる。

現像ののち普通の像白および定着、あるいは模白・定着(銀およびハロゲン化銀を除去するため)、 洗浄ならびに乾燥などの工程を行なう。

以下の具体例は本発明をより良く理解するため に記載されたものである。

製造例 1.

パラスト基中間体 B²CL (Y=OBs)の製造

乾燥アセトンQ35&中の2-プロモドデカン 酸メチル90g(Q31モル)および4,4'-ス ルホニルジフエノールモノペンジルエーテル1044

9(0.31モル)の溶液に、ヨウ化ナトリウム19 および炭酸カリウム 214.29(155モル)を添 加した。混合物を20時間遺流したのち固体を护 去し、严液を緩縮したところ、ろう状固体となっ た。メタノールからの再結晶により融点73~75 Cの白色固体(B2OCH, Y=OBs)が得られ、こ れは正確な元素分析値および予想されたNMPスペ クトルを示した。ジメチルホルムアミドQ86中 におけるこの生成物120%(0.21モル)の解放 を機律下に2.3M水酸化カリウム解放0.5 4に緑 加し、水を添加し、得られた温潤した溶液を0.5 時間攪拌したのち酸性氷水に注入した。生じた固 体を採取し、ジクロロメタンに溶解し、溶液を洗 浄し、硫酸マグネシウム上で乾燥させ、濃縮した。 アセトニトリルより再結晶したところ、触点119 ~121Cの白色固体(B2OH, Y=OBs) 67gが 得られ、これは予想された NMP スペクトルおよび 元素分析値を示した。この酸は、679(0.12年 ル)を塩化チオニル0.4 4に溶解し、5時間微律 するととによつて破塩化物に変えられた。過剰の

塩化チォニルを真空下に除去し、生成物を乾燥アセトニトリルから再結品したところ厳点 84~85 での白色関体 (B²CL、Y=OB²) が得られ、これは予想された NMP スペクトルおよび元素分析値を示した。

製造例 2.

パラスト券中間体 B²CL (Y=OAc)の製造

テトラヒドロフラン16とおよび酢酸0.4と中のB²OCH₃(Y=OBs)4559(0.82モル)の溶液を、50 pe1 および50℃で木炭担持パラジウム酸鉄(5s)459上において12時間水素添加した。触鉄を炉去し、機箱した炉液を水に添加した。 性にた白色固体の酢酸エテル溶液を洗浄し、機箱し、生成物をアセトニトリルより再結晶したところ酸点63~65℃の白色固体(B²OCH₃,Y=OH)3409(0.74モル)が得られ、これは予想された元素分析値を示した。このエステルの加水分解は水酸化ナトリウム409(1モル)を含有する水溶液をジメテルホルムアミド1と中のエステル形液に機律下に徐々に添加し、2時間機律したのち

機性化された氷寸に住入することによつて達成さ れた。得られたゴム状の固体を酢酸エチルに常備 し、希塩酸で洗浄し、乾燥し、機縮した。アセト ニトリルからの再結晶により触点 1 16~1 17 で の白色間体 (B²OH, Y⇒OH) が得られた。このフェ ノール性娘を紙水酢酸70㎡および護硫酸7㎡に 格解し、20℃で30分間機律したのち水蒸気浴 上で30分間機律し、冷却し、水84に往入する。 ことによりアセチル化した。生成物をメタノール から再結晶し、敵点73~75℃の白色固体(B²OH。 Y=OAc)を視た。この酸35g(0.07モル)を 過剰の塩化チオニル中で5時間遺流し、濃縮した ところ、無色の曲が得られ、これをリグロイン中 で処理することにより触点66~69℃の白色間体 (B²CL, Y=OAc) 229が得られた。 製冶例 3.

パラスト共中間休B3CL(Y=OBz)の製造

処理工程は2-プロモテトラデカン酸エテルが 原料物質である点を除いて製造例1におけるB²GL 製液の場合と问様であつた。中間体には白色固体

モル)を添加し、混合物を20℃で15時間慢律し た。触媒を护去し、护放を冷たい希塩酸に注入し た。酢酸エチル抽出、洗浄、乾燥、農稲、および シリカゲルによる精製によつて無色の油(B4OCHa Y=0Bs) 14gが得られた。これをテトラヒド ロフラン60㎡およびメタノール40㎡に浴解し、 水筬化ナトリウム水溶散20㎡と共に0.5時間優 押し、冷たい希塩酸に注入した。酢酸エチル抽出、 洗浄、乾燥、遊縮およびリグロイン処理によつて 融点100~101Cの白色額晶(B⁴OH, Y=OBs) 120が得られ、とれは正確な元米分析値を示し た。テトラヒドロフラン50㎡中のこの酸10g (0.018モル)の溶液に撹拌下に塩化オキサリル 1.8㎡およびジメチルホルムアミド5筒を旅加し た。 1.5時間機縮したのち褐色の油 (B⁴C4, Y= OB=) 0.018モルが得られた。

製造例 6.

パラスト基中間体 B⁵H・HCL(Y=OH) の製造 テトラヒドロフラン 4 0 0 mi 中の鞭塩化物 B²CL 2 4 8 (0.0 4 5 モル) の溶液にメチルアミン 1 0 8 B⁸ OCH₂CH₃ (Y=OBs, 酸点55~61℃), B³ OH (Y=OBs, 酸点117~118℃) およびB³C& (Y=OBs, 般点81~84℃) が含まれていた。 製造例 4.

パラスト着中間体 B¹CL(Y=OB∞)の製造

処理工程は2-プロモ酸酸エチルが原料物質である点を除いて製造例1における B^2GL 製造の場合と同様であつた。中間体には白色固体 $B^1OCH_2CH_3$ (Y=OBs, 融点 $102\sim105$ C), B^1OH (Y=OBs, 融点 $1475\sim1485$ C) および B^1CL (Y=OBs, 融点40C) が含まれていた。

製造例 5.

パラスト中間休B⁴CL(Y=OBs)の製造

テトラヒドロフラン100mt中の2-(p-=トロフエノキン)ドデカン酸メチル10.2g(0.02gモル)の静液を木炭担持パラジウム(10g)触媒 0.7gの存在下で水業40pmiのもとにおいて6時間 個とうし、ニトロ萬を量元した。次いでN,N-ジメチルアニリン63ml(0.04モル)および塩化p-ペンジルオキンペンセンスルホニル8.2g(0.02g

(0.125モル)を含有する40多水溶液を添加し た。0.5時間機律したのち混合物を酸性化した氷 水上に住ぎ、ジェチルエーテルで抽出し、有機層 を洗浄し、乾燥し、養縮したのも更に50:50シ リカゲル/フルオリシル(商品名)カラム上で精 製したところ、透明な無色の油(B²NHCH_{2 Y=} OBs)が得られた。還元は、とのアミド生成物 16 タ(0.029モル)および2Mポラン~硫化メチル 借体16世をテト連ルドロフタン400世中で3時 間景流することによつて達成された。冷却した反 応混合物を50∮塩酸溶液で徐々に酸性化し、次 いでジエチルエーテルで抽出した。洗浄および乾 繰した有機欄を酸性化し、機縮するととによつて 白色固体 (B⁵H·HCL, Y=OH) 149が得られた。 本発明に用いられる発色剤の合成における最終 工程は、一般にパラスト基の結合、およびパラス ト保護薬がある場合はこの除去を伴うものである。 例えば反応式したおいては、アミノ競換カップリ ング基 GOUP-NH2 を酸塩化物パラスト基と反応さ せ、生成した中間体をペンジル基を除去するため

の水素能加により希望する発色剤に変える。

反応式1

$$\begin{array}{c} O & (n=0,1) \\ O & (NH)_n SO_2 - (NH)_$$

反応式 I の場合のように保護基がアセチル基で ある場合、これをアルカリ加水分解によつて除去 する。

人名英格兰人姓氏格兰 医克勒氏征

gradient stagen

あるいは発色剤が酸性官能基により置換されている場合、アミン官能基を含むパラスト基を反応 式量に従つて結合させることができる。

皮応式 🛚

製造例 7.

反応式 | による路色剤C - 8の製造

テトラヒドロフラン200m4中の2-(p-シアノフエニルクレイド)-5-ニトロフエノール5.4 g(0.018モル)の懸濁液を40pelの水米下に木炭担持パラジウム(10%)触旋16%および酢酸0.3 mと共に一夜扱とうした。次いで製造例5で製造した酸塩化物B4Cc0.018モルおよびジメチ

整 准 例 8

反応式』による発色剤以-28の製造

ジメテルホルムアミドおよびテトラヒドロフラ ン中の3-(2-クロロ-5-ニトロアニリノ)-1-(2.4.6ートリクロロフエニル) - 2 - ピラゾリン-5 -オン50g(0.115モル)の番液を35 puiの水業お よびラネーニフケル触媒により還元した。触媒を 尹去し、尹被中義縮したところ。美貴色固体状の ートリクロロフエニル)-2-ピラゾリン-5-オン21 タ(1052モル)が得られた。このアミンムタチ : (0.0.17モル) および酢酸カリウム259を含有 する酢酸毒液に、製造例2で製造した酸塩化物 B⁸C4 9.5 g(0.019モル)を少量ずつ新加した。 混合物を15時間推拌したのちその容徴の3分の 1にまで機能し、大量の水に在入し、ジェナルエ ーテルで抽出した。有機層を洗浄し、乾燥し、嚢 縮し、メタノールから結晶化させて、酸点 115~ - 1160 の目的とする発色剤の酢酸エステル(黄褥 色固体) 149(0016モル)を得た。ジメチル

35周間58- 42045(13)

ホルムアミド中のこの生成物の静液を設業下に橋 拌し、これに水像化カリウム29を含有する水器 液を緩加した。15分後に混合物を塩酸で酸性化 し、希塩酸に注入し、ジエチルエーテルで抽出し、 洗浄し、乾燥し、濃縮し、メタノールから結晶化 させたところ。融点127~130℃の白色結晶状 発色剤単-28が9.29得られた。

製 造 例

反応式 1 による発色剤 14-8 の製造

テトラヒドロフラン300㎡中の6ーメチルー3ー (3-(アーニトロフエニル)ープロピル]-1日-ピ ラゾール(32-0)-5-トリアゾール109(0035 モル)の懸摘液を25℃で35 poiの水梁および木 炭担持パラジウ→触媒と共に約2時間撮とうした。 放媒の除去。尹敬の義和。およびアセトニトリル からの再結晶により融点194~6℃の黄褐色固体 状アミンを得た。このアミン生成物 7.69(0.03 モル)および酢酸カリウム29の酢酸酪液に慢拌 下に、製造例1で製造した原塩化物 B²C4 1679 (0.0.5モル)を少量ずつ添加した。 1.5 時間視押し

例 6 で製造したアミン塩 B4H-HC& 7.25 g (0.015モル)を軽加し、混合物を2時間遺泥し た。次いで塩酸、氷およびジエチルエーテルの混 合物を添加し、有機層を洗浄し、乾燥し、濃濃し、 ヘキサンで処理したところ表褶色固体状の発色剤 Mー32が1429得られ、これは正確な元業分 析値を示した。

製造例 11

反応式 I による発色剤 Y - 1 の製造

ピリジン150単中のαーピパリルーαー〔4ー(p 🦠 ーペンジルオキシフエニルスルホニル)フエノキシ)-モル)の密放に塩化タープセトキシペンセンスルホニ ル1 18 g (0.05モル) を2 0 ぴで添加した。 混合 物を15時間推拌したのち。最塩酸50㎡を含有 する氷水18上に注いだ。得られた個体を採取し、 エタノール250 単に番解し、水酸化カリウムのア ルコール溶液で処理した。 混合物を 1 時間提拌し たのち酸性化した氷水上に注いだ。次いで採取し た固体を沸騰ペンゼンド帝解し、シクロヘキサン

たのち混合物を大量の水に往入し。ジェテルエー テルで抽出し、次いで抽出被を合わせて洗浄し、 乾燥し。最離して、目的とする発色剤のペンジル エーテル(白色固体。融点122~124℃)を得 た。テトラヒドロフラン中のとの生成物79 (Q009モル)の農舶帯放を 4.0 pei の水条下にエ ダノール中の木炭扭持パラジウム触媒の温合物と 共に2時間袋とうした。触媒の产去。後縮。およ ぴアセトニトリルからの再結品により融点170 ~172℃のクリーム色固体状発色剤M-8が 5.5 夕得られ、これは目的化合物と一致する赤外 スペクトルおよび元素分析値を示した。

製造例 10

反応式量による発色剤M-32の製造

1.2-ジクロロエタン175114中の3-(2-クロロ - 4 - フルオロスルホニルアニリノ)- 1 - (2,6 -ジタ ` ロロー4ージメチルスルフアモイルフエニル)-2-ピラ ゾリン-5-オン8 9(QC 15モル) および塩化て ルミニウム5.5 3の混合物を15分間灌漑した。 20℃に冷却したのち。ピリジン25以中の製造

を暴加したところ沈澱が生じた。エタノールージ タロヘキサンからの再結晶により徹点 174~ 175℃の発色剤Y-1が239得られ。 これは 正確な元素分析値を示した。

製造例 1 2

反応式『による発色剤ギー2の製造

αーピパリルーαー(4-(p-ペンジルオキシフェ ニルスルホニル)-フエノキシ]-2-クロロー5-ア ミノアセトアニリド5 7.8 タ (0.0 9 5モル)およびヰ ノリン139の唇板(0℃に冷却)に、製造例4 で製造した酸塩化物 B¹Cs 45g(0.095モル)を 一度に瘀加した。反応傷合物を1時間攪拌したの 5. 帝水3gに住入したところ租生成物98g(乾 **繰炉で乾燥したのち)が生成した。トルエンから** の再結晶により目的とする発色剤のジベンジルエ ーテル(白色絵品)84.5g(0.018モル)が得ら れた。エタノール200㎡およびテトラヒドロフ タン200㎡中の上配生成物104g(001モル) の懸摘液を35 pri の水素下に木炭扭搾ペラジウ ▲触媒と共にる時間製とうした。触媒の評去。評

液の機能、および熱シクロヘキサン中での処理に より良好な収率で発色剤Y-2が得られ、これは 正確な元素分析値を示した。

央 施 例 1~14

本発明の写真要素および対照の写真要素を作成 し、下記の方法により試験した。

写真要素はすべて、臭化ヨウ化銀 Q 9 1 8 A 8 / m² (発色剤が 4 当堂である場合) もしくは Q 4 6 8 A 8 / m² (発色剤が 2 当量である場合) 、ゼラテン 5.7 8 8 / m² 、および表 I 化示した 場色剤の 5 ちの 1 程 (その重量の 2 分の 1 の前記第色剤の 6 句をせ、 162×10⁻² モル/m² に 監被する) を含する 感光層で 能酸酸セルロースフィルム 製支持体を被優することにより 製造された。 この 必光層を、 108 8 / m² のゼラテンおよびゼラチン雑量に対し 1.7 5 重量 5 のピスピュルスルホニルメテルエーテルを含有する 層で上塗りした。

各写真要素の試料を機度目盛付き試験体を介して露光し、磁像を形成させ、下配の3種の発色現像液の551種を用いて40℃で処理し、停止さ

せ、無白し、固定し、洗浄した。

十分に確認された各要素において。マゼンタ色 素歯像を形成させ、色素繊維対対数準光センシト メトリー曲線をプロツトし。単大染料機度(Dmax)。 およびガンマ(1)すなわち曲線の直線部分の傾斜 により決定されるコントラストを配録するととに より、画像を判定した。さらに、過度10に領準 化した最大吸収ピーク (Amax) および半パンド幅 (balf band width . HBW) の報定により、分光 党政協級から色素色相を評価した。半パンド幅は、 最大最度とステイン (stain) の間の差の半分の位 置における分光光度曲線の幅(nm)である。同様 に曲線の頂部パンド幅 (top-band width, TBW) および底部パンド偏 (bottom-band with. BBW) をそれぞれ襲隼化した義度の4分の3および4分 の1の位置において制定した。曲線形状因子 (curve shape factor, CSF) 11 100×TBW/HBW 化等しく。吸収曲線の頂部と底部付近の線の比を 与える。この比が大きいほど吸収ピークの両側が 探く。色素のスペクトル製製化おけるその色素の

吸光が効果的である。

結果はすべて表』に記録されている。

この結果から、本発明の発色剤は高い活性をも ち、そのため最大色素繊度およびガンマが高まつ ていることが示される。さらに本発明における発 色剤から形成された色素多くは好ましい長波長に おいて吸収量大を示し、かつより広い半パンド幅 およびより大きい曲線形状因子をもちその結果。 より有効なスペクトル吸収を与える。

					_			
突旋何	発色剂	発色剤 溶剤 (2)	現像液(3)	后 D-mex	性	λ-ma x	色 HBW	CSF
1	M-3	CS-1	D-1	3.70	1.12	546	96	46.0
	GC-1	CS-1	D-1	3.28	1.06	531	94	43.3
2	M-8	CS-2	D-3	4.21	2.03	550	86	50.5
	CC-3	CS-2	D-3	3.68	1.30	556	88	45.3
3	M-27	CS-1	D- 1	4.40	2.14	545	91	47.0
	CC-1	CS-1	D- 1	3.36	1.27	531	94	43.6
4	M-28	CS-1	D-1	4.32	2.01	549	92	46.7
	CC-1	CS-1	D-1	3.20	1.19	531	94	43.1
5	M-28 CC-2	CS-2 CS-2	D-2 D-2	4.12 2.96	1.65	541 539	93 81	46.5 46.3
6	M-28 CC-3	CS-2 CS-2	D-3 D-3	4.98 3.66	1.88 1.30	549 556	94	46.4 45.3
7	M-29	CS-2	D-2	4.53	2.92	540	8 8	46.7
	CC-2	CS-2	D-2	2.12	0.75	539	7 9	39.5
8	M-29 CC-2	CS-2 CS-2	D-3 D-3	4.87 3.03	3.14	545 545	90 79	40.9
9 ·	M-32	CS-2	D-2	3.15	1.32	549	82.	40.9
	CG-2	CS-2	D-2	2.37	0.99	540	78	39.9
10	C-31	CS-3	D-2	3.25	1.14	675	160	47.0
	CC-4	CS-3	D-2	2.22	0.78	659	141	45.2
11	Y-1 CC-5 CC-6	CS-3 CS-3	D-2 D-2 D-2	3.39 3.14 1.78	1.44 0.98 0.51	449 446 441	88 88 85	43.7 43.5 42.0
12	Y-2	CS-3	D-2	2.82	1.13	445	90	44.4
	CC-7	CS-3	D-2	1.92	0.55	445	85	45.2
13	Y-3	CS-3	D-2	1.89	0.62	441	93	44.4
	CC-8	CS-3	D-2	0.57	0.14	439	90	44.3
14	Y-4	C8-3	D-1	3.86	1.90	450	90	44.6
	CC-9	C5-3	D-1	3.69	1.48	450	87	43.8

1) 比較用発色剂

CC-1

CC-2

CC-3

CC-4

CC-5

CC-6

<u></u>	
0 0 C8	
(CH ₂) CC-CH-CNH-	Q
δ	NHCCHO-
	C ₁₀ H ₂₁ -n
	į
so ₂ - () - 0	
	ĊH ₂
	•

(2) 基色创新剂:

CS-1 1.4-シクロヘキシレンジメチレン・ピス(2

CS-2 リン酸トリクレジル

CS-3 フタル使ジプチル

C8-4 24-ジ-t-ペンチルフエノール

(3) 現像液組成:

D-1 D-2 D-3 4-アミノ-3-メチルー N.N-ジ-エチルアニリン 2.459 -- --直接塩

4-Tミノ-3-メテル-N- エテル-N-β-(メタンスル ホン丁ミド)エテルアニリン・ サルフエート		5.0 %	
4-アミノー3-メチルーN- エチルーN-β-ヒドロキシエ チルアニリンーサルフエート	 :		3.55 9
重保線カリウム	2.09	2.0 %	2.0 🗲
炎康カリウム (無水)	30.0 %	30.0 ₽	30.0 F
臭化カリウム	1.25 %	1.25\$	1.25 🕏
ヨウ化カリウム	0.6 🜳	0.6=2	0.6
5-ニトロー1H-インダブ ールのメタノール中1ラ 俗液	4.0 mL		·
水を加えた総量	1.0 L	1.0 L	1.0 L
pH :	10.0	10.0	100

李 集 例 15

さらに他の発色剤を含有する写真要素を作成し、 処理し、実施例1~14に関して先きに述べたと 同様に評価した。結果を下記の表』に報告する。

殺	1

発色剤	発色型	現像被	D-max	<u>a</u>	A-max	HBW (nm)	CSF
C-2	CS - 3	D-1	3.78	1.77	655	144	45.7
C-3	CS - 3	D-2	3.30	1.28	659	161	47.8
C-13	CS - 3	D-3	2.99	1.11	702	135	44.4
M-3	CS - 1	D-1	3.70	1.12	546	96	45.7
M-9	CS - 4	D-3	4.16	1.81	558	90	44.2
M-28	OS - 2	D-3	4.58	1.88	549	94	42.6

奥加州 16

後記の発色剤それぞれにつき、実施例1~14 に関して先きに述べたと同様にして写真要素を作成した。各要素のうち4試料を前配と同様に身先 した。構光した要素1対を轉記の現像液D-2中 で現像し、この現像液に可得性拮抗発色剤である シトラジン酸15~18を添加した現像液中である シトラジン酸15~18を添加した現像液中であ の一对を現像した。幾りの処理は、各対のうち1 個の要素に関しては停止、振白、定着および洗浄 であり、一方各対のうち2個目の要素に関しては 振白工程を省略したので現像された銀が世界中に 幾個していた。最が表質したこれらの要素に関し

使用した発色剤は下配の構造を有していた。

表目のYo およびYc に関する数値から。本発明に用いられる発色剤は本発明に用いられないパラスト基をもつ発色剤よりも有効に、拮抗する発色剤の存在下または不在下で、酸化された現像液と反応して面像色素を形成することが明らかである。

特許出顧人 イーストマン・コダツク・カンパニー

代 理 人 弁理士 香 茂 孝 三 戸瀬水 戸藤子 (外2名) 発色剤 Q 15円円58-42045(17)

発色剤 Q -SO₂ - CC-10 -C(CH₂)₂ - CC-10 -C(CH₂)₂ - CC-10 -C(CH₂)₂ - CC-10 -C(CH₂)₂ - CC-11 -C₂H₃ -O- -O- -C₅H₁₁-t CC-11 -C₂H₅ -O- -C₅H₁₁-t CC-11 -C₂H₅ -O- -C₅H₁₁-t CC-11 -C₂H₅ -O- -C₅H₁₁-t CC-11 -C₅H₅ -O- -C₅H₅

発色剤	発色解释剂	Y _a	_Y _c	Y _c /Y _o				
M-8	GS-4	5.55	1.73	0.312				
CC-10	CS-4	1.62	0.21	0.130				
M-28	CS-2	6.30	4.65	0.738				
CC-11	CS-2	4.50	1.50	0.337				